©Derwent Information





Cosmetic compsns contg superfatting agents

Patent Number: BE-767213

International patents classification: A61K-007/00

BE-767213 A Cosmetic compsns. esp. cosmetic detergents, contng. as superfatting agents, esterification products (I) formed by reacting glycerolethylene oxide adducts (Ile conting. 4-10 moles of ethylene oxide per mole of glycerol with 8-18C fatty acids (III) at the rate of 1-2 moles of (III) per

(I) have only slight effect on the foaming qualities of surfactants and have good solubility in mixtures of alcohol and water.

(I) prevent degreasing of the skin by detergent compsns. and may be used in shampoos, foam-bath, toilet soaps etc.

 Publication data : DW1971-46 *

• Patentee & Inventor(s):
Patent assignee: (HENK) HENKEL & CIE GMBH

Patent Family: BE-767213 A 0
NI 7105154 A 0 DW1971-48 NL7105154 A 0 DW1971-50 DE2024051 A 0 JP46006750 A 0 FR2090087 A 0 DW1972-01 DW1972-14

GB1333475 A 0 DW1973-41

CH-554673 A 19741015 DW1974-46 DE2024051 B 19791004 DW1979-41 JP82032041 B 19820708 DW1982-31 Priority nº: 1970DE-2024051 19700516

Covered countries: 7 Publications count: 9

• <u>Accession codes</u> : <u>Accession N°</u> : 1971-73611S [46]

Derwent codes :

Manual code: CPI: D08-B D10-B02

Derwent Classes: D21 D23

<u>Update codes</u> :

Basic update code:1971-46 Equiv. update code:1971-48; 1971-50; 1972-01; 1972-14; 1973-41; 1974-46; 1979-

41; 1982-31

•

(5) Int. Cl. 4: A61 K 7/00



PATENTAMT

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

(73) Patentinhaber:

(21) Aktenzeichen:

P 20 24 051.1-41

2 Anmeldetag:

16. 5.70

43 Offenlegungstag:

9. 12. 71 4. 10. 79

Bekanntmachungstag: Veröffentlichungstag

der Patenterteilung:

7. 5.86

Patentschrift weicht von Auslegeschrift ab

② Erfinder:

Kroke, Hermann, Dr., 4006 Erkrath, DE; Jung, Eva-Maria, 4000 Düsseldorf, DE

(56) Entgegenhaltungen:

DE-PS 6 05 973 **DE-AS** 14 67 816 DE-OS 14 67 816 BE 7 03 052 US 31 24 602 US 26 17 754 US 26 17 754

Parfümerie und Kosmetik, 50. Jg., Nr. 2, 1969, S. 53;

Nonionic Surfactants, 1967, S. 270 ff.; Chemical Abstracts, Bd. 54, P7.177c, 1960;

Chemical Abstracts, Bd. 60, P4.013e, 1964; Chemical Abstracts, Bd. 62, P9.311f, 1965;

Chemical Abstracts, Bd. 66, P67.0669, 1967;

(3) Verwendung der Veresterungsprodukte von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit Fettsäuren als Ruckfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen

DE 2024051 C3

Patentanspruch:

Verwendung der Sterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin 5 und 4-20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8-18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1-2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zuberei- 10 tungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit langkettigen Fettsäuren als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Kosmetische Reinigungsmittel wie Shampoos, Schaumbäder, Toiletteseifen und ähnliche Produkte bringen bei wiederholtem Gebrauch eine mehr oder 25 minder starke Entfettung der Haut mit sich. Besonders stark ausgeprägt ist diese Erscheinung, wenn es sich um Reinigungsmittel auf Basis synthetischer, oberflächenaktiver Substanzen wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Olefinsulfonate, Fettalkoholäthersulfate 30 und anderer Tenside handelt. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, diese Entfettung der Haut durch eine Rücksettung mittels geeigneter Zusätze zu den Reinigungsmitteln wieder rückgängig zu machen. Dabei mußten aber andere Nachteile in Kauf genommen 35 werden, denn die allgemein als Hautfettungsmittel in Frage kommenden Produkte wirken sich ungünstig auf die Schaumeigenschaften der Reinigungsmittel aus und zeigen in kosmetischen Zubereitungen auf Basis von Alkohol-Wasser-Gemischen nur eine ungenügende 40 mäßig sein. Löslichkeit.

Es wurde nun gefunden, daß sich die geschilderten

Nachteile im wesentlichen vermeiden lassen, wenn man als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, Veresterungsproble von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus vivcerin und 4–20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8–18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1–2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt verwendet.

Am besten haben sich als Rückfettungsmittel Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 7-15 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt bewährt.

Die Herstellung der als Zwischenprodukte dienenden Äthylenoxidanlagerungsverbindungen erfolgte in allgemein bekannter Weise durch Umsetzung von Glycerin mit Äthylenoxid in den jeweils gewünschten Verhältnissen unter alkalischer Katalyse mittels Natriumäthylat. Zur Weiterverarbeitung wurden die erhaltenen Äthylenoxidanlagerungsverbindungen in üblicher Weise im Molverhältnis 1:1 bzw. 1:2 mit Fettsäuren der Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen unter Verwendung von Isopropyltitanat als Veresterungskatalysator umgesetzt. Die erhaltenen Veresterungsprodukte stellen hellfarbige bis gelbliche niedrigviskose Flüssigkeiten mit Ölcharakter bis schmalzartige Produkte schwacher Eigenfärbung dar.

Die in den kosmetischen Zubereitungen eingesetzten Mengen an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln können je nach Produkt und seiner entfettenden
Wirkung in sehr weiten Grenzen schwanken und
werden sich im allgemeinen zwischen 2 bis 50 Gew.-%,
zweckmäßig 5 bis 25 Gew.-% bewegen. Noch höhere
Zusätze sind möglich, wenn die erfindungsgemäßen
Veresterungsprodukte gleichzeitig in ihrer Eigenschaft
als Tenside zum Einsatz gelangen, jedoch wird diese
Verwendung in der Mehrzahl der Fälle wenig zweckmäßig sein.

Als erfindungsgemäß zu verwendende Rückfettungsmittel sind z. B. zu nennen Veresterungsprodukte aus

```
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 4 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 6 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 8 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Ölsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 9 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Erdnußölfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 12 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Talgfettsäure.
```

Aus der amerikanischen Patentschrift 26 17 754 sind bereits kosmetische Cremes bekannt, die als nichtionogene Emulgatoren Fettsäuremonoester eines Propylenglykols enthalten, der mit Polyäthylenglykol 60 einer Kettenlänge von 30-40 C-Atomen veräthert ist. Hierbei handelt es sich um ein Produkt mit typischer Tensidstruktur, dessen ausgeprägtes Merkmal die Oberflächenaktivität darstellt, die bei den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen, wo es um das 65 Problem der Fettung bei ausreichender Wasserlöslichkeit geht, nicht erwünscht ist.

Es sind ferner aus der deutschen Offenlegungsschrift

14 67 816 Haut- und Haarbehandlungsmittel mit einem Gehalt an Kondensationsprodukten von Mischungen von Partialglyceriden gesättigter pflanzlicher Fettsäuren einer Kettenlänge von 8—14 Kohlenstoffatomen mit 2—8 Mol Äthylenoxid pro Hydroxylgruppe des Partialglycerides bekannt. Die Veresterung der Fettsäuren ist bei diesen Produkten direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins erfolgt. Die Einführung der Äthylenoxidgruppen erfolgte nachträglich durch Verätherung mit den noch freien Hydroxylgruppen der Partialglyceride. Die erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sind hiervon strukturmäßig grundsätzlich

verschieden, da bei ihnen die Fettsäure nicht direkt an der Hydroxylgruppe des Granins verestert ist, sondern an einer Äthylenoxidgrup ihrerseits am Glycerin über eine Ätherbrücke gebunden ist. Die sich aus dieser strukturellen Verschiedenheit ergebenden Vorteile der erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sollen mit folgenden Vergleichsversuchen aufgezeigt werden.

Das gemäß vorliegender Anmeldung für die Vergleichsversuche eingesetzte Produkt war ein Teilester der durch Anlagerung von 7,4 Mol 10 Äthylenoxid an 1 Mol Glycerin und nachträgliche Veresterung von 1 Mol dieses Adduktes mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈ erhalten worden war.

Das eingesetzte Vergleichsprodukt ist das Anlagerungsprodukt von Äthylenoxid an einen Partialester aus 15 Glycerin und Fettsäuren der Kettenlängen Co-10-

Bei der Vergleichsversuchen wurde an einzelnen kosmetischen Formulierungen das Schaumverhalten nach der Schlagschaummethode nach der Deutschen Industrie Norm 53 902 bei 45°C und 10° hartem Wasser 20 und die Viskosität der Formulierungen jeweils mit dem eigenen Produkt und Vergleichsprodukt geprüft. Bei der Schlagschaummethode wird der Schaum durch Schlagen der Lösungen in einem Standzylinder mit einer an einem Stiel befestigten gelochten Platte erzeugt. Das 25 Standgefäß besteht aus einem Meßzylinder von 1 Liter Inhalt, der Schaumstempel aus einer Lochscheibe von 55 mm Durchmesser mit 40 Löchern von 4,5 mm Durchmesser. Die Lochscheibe ist in ihrem Mittelpunkt an einem Stab von 50 cm Länge und 5 mm Durchmesser 30 befestigt. Zur Erzeugung des Schaums wird der Stempel innerhalb von 30 Sekunden 30mal auf und ab bewegt. 30 Sekunden nach Beendigung des Schlagens werden die Schaumvolumen an der Teilung der Meßzylinder abgelesen, wobei die Mengen der in Schaum s überfuhrten Flüssigkeit unberücksichtigt bleiben. Für die Messung wurden die Meßzylinder mit 200 ml der zu vergleichenden Lösungen beschickt, die die verscheidenen Mengen der zu prüfenden Substanz in 10° hartem Wasser gelöst enthielten. Bei den Versuchen 40 wurden die in den nachstehenden Tabellen aufgeführten Werte für die Schaumentwicklung und den Schaumzerfall pro Minute gemessen, wobei als Vergleichssubstanzen nicht die Produkte selbst, sondern diese enthaltende kosmetische Zubereitungen verwendet 45 wurden, da dies zu einem praxisgerechteren Bild führt. Ferner wurden die Viskositäten der Zubereitungen unter Einsatz der beiden zu vergleichenden Produkte gemessen.

Duschbadgrundrezeptur, rücklettend I	8	b
Natriumlaurylääthersulfat 27 – 28% Waschaktivsubstanz	30,0 GewT.	30,0 GewT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldung	5,0 GewT.	-
Vergleichsprodukt	_	5,0 Gew T.
Natriumchlorid	4.5 GewT.	4,5 GewT.
Parfum	2,0 GewT.	2.0 GewT.
Wasser	58,5 Gew.·T.	58,5 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

la = 563 cP lb = 12 cP

Schaumverhalten						
	in cm folger meng	imvolu bei nden Z en an reitung	usatz	Schaumzerfall in cm³ pro Minute bei folgenden Zusatzmengen an Zubereitung		
	0.5 g/	1 g/i	2 g/l	0.5 g/	1 g/L	2 g/l
Zubereitung la Zubereitung lb	170 160	220 340	390 360	2,5 2,0	1,5 5,5	4,0 4,5
Duschbadrezeptur, rückfettend II		<u> </u>		b		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289	 5 16	60,0 G	ewT.	50	,0 Gev	wT.
Kokosfettsäure- diäthanolamid		3,0 G	ewT.	3	0 Gev	vT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldu		0,0 G	ewT.	-		•
Vergleichsprodukt Parfüm	-	- 1,0 G	ow .T		0 Gev	
Wasser		6,0 G			0 Gev 0 Gev	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

IIa = 634 cP IIb = 34 cP

Schaumverhalten

	Schaumvol in cm³		men	Schaumzerfall in cm ³ /Min.		
	ع 5,0	3/11 g/l	2 g/l	0,5 g	/ 1 g/	2 g/
Zubereitung IIa	190	310	590	1,5	2.0	7.5
Zubereitung IIb	260	450	570	2,0	4,0	8,0
Ölschaumbadgrund- rezeptur, rückfettend	!!!	A .		b		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28% Dehydag		55,0 G	ewT.	5:	5,0 Gev	vT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldun	ıg	25,0 G	ewT.	-	-	
Vergleichsprodukt -		_	•	2	5,0 Gev	v.·T.
Parfûm		3,0 G			3,0 Gev	
Wasser		17,0 Ge	wT.		7,0 Gev	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

> IIIa - 1739 cP IIIb - 118 cP

Schaumverhalten

	Schau in cm	mvolu	men	Schaumzerfall in cm³/Min.		
65	0,5 g/l	1 g/l	2 g/1	0,5 g/l	1 g/1	2 g/1
Zubereitung IIIa Zubereitung IIIb	220 280		560 570	6,0 6,0	11,5 16,0	22 20

Olschaumbadgrund- rezeptur, rückfenend IV		ь
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28%	GewT.	30,0 GewT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldung	10,0 GewT.	_
Vergleichsprodukt	_	10.0 GewT.
Natriumchlorid	1,0 GewT.	1.0 GewT.
Parfüm	2,0 GewT.	2,0 GewT.
Wasser	57,0 GewT.	57.0 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

IVa - 16 cP IVb - 4 cP

Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm³				Schaumzerfall in cm ³ /Min.		
	0,5 g	/1 1 g/1	2 g/l	0,5 g	/1 1 g/1	2 g/1	
Zubereitung IVa	150	230	370	1.5	5,5	10.5	
Zubereitung IVb	190	320	460	3	6	13	
Babyschaumbadgrung rezeptur, rucklettend		•		ь			
Gemisch spezieller Fettalkoholäther- sulfate 28–30%	•	50,0 G	ewT.	50),0 Gev	wT.	
Produkt nach vor- liegender Anmeldi	ing	10,0 G	ewT.		•		
Vergleichsprodukt		_		10	0,0 Ge	wT.	
Natriumchlorid			ew.•T.		2,0 Gev	wT.	
Parfum			ewT.		1,0 Gev	vT.	
Wasser		37,0 G	ew.·T.	37	7,0 Gev	₩T.	

Dis Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

Va - 1084 cP Vb - 23 cP

Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm ³			Schaumzerfall in cm ³ /Min.		
	0,5 g/	1 1 g/l	2 g/l	0,5	1 1 2/1	2 g/l
Zubereitung Va	170	240	370	2	. 3	6
Zubereitung Vb	180	320	410	2	4	4,5
Olhaarwäsche-Grund rezeptur VI	•		·		•	
Natriumlauryl- äthersulfat mit speziellen Zusätzer 35-37%		30,0 G	ewT.		30,0 Ge	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	10,0 G	ewT.	, ,	-	
Vergleichsprodukt	•	_		1	10,0 Ge	wT.
Natriumchlorid		1,5 G	ewT.		1,5 Ge	wT.
Wasser	-	58,5 G	ewT.		8,5 Ge	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

Via - IVEP

Schaumverhalten

		Scha in en	umvolu	men		Schaumzerfall in cm ³ /Min.		
10		0,5 g	/1 1 g/l	2 g/1	0,5 g	r/1 1 g/1	2 g/l	
	Zubereitung VIa Zubereitung VIb	140 150	210 260	330 390	2	3,5 2	6,5 3,5	
15	Kinder-Ölhaarwäsche Grundrezeptur VII	•	a		ŧ)		
20	Gemisch sulfatierte Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30%	r	50,0 G	ewT.		50,0 Ge	wT.	
	Produkt nach vor- liegender Anmeldur		10,0 G	ewT.	•	_		
25	Vergleichsprodukt Wasser	•	- 40,0 G	ewT.		0,0 Ge1 0,0 Ge1		

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIa - 183 cP VIIb - 12 cP

Schaumverhalten

15				Schaumzerfall in cm³/Min.			
		0,5 g/	1 8/1	2 g/1	0,5 g/l	1 g/I	2 g/l
0	Zubereitung VIIa Zubereitung VIIb	180 200	280 360	480 530	1,5 2	4,5 6,5	8 11
•	Ölhaarwäsche-Grund Rezeptur VIII	• ;	•		b		·
5	Natriumlauryläthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%		50,0 G	ewT.	50	,0 Ge	wT.
	Produkt nach vor- liegender Anmeldu		10,0 G	ewT.	_		
()	Vergleichsprodukt Wasser		 40,0 G	ewT.		,0 Ge ,0 Ge	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIIa - 2081 cP VIIIb - 218 cP

Schaumverhalten

0								
			in cm³			Schaumzerfall in cm³/Min.		
		0,5 g/1	1 5/1	2 g/l	0,5 g/1	1 g/1	2 g/l	
5	Zubereitung VIIIa	110	160	220	2,5	4,5	7,5	
	Zubereitung VIIIb	130	190	230	3	6	7,5	

Den Vergleichsversuchen ist zu entnehmen, daß sich in der Beeinflussung des Schaumverhaltens der kosmetischen Produkte keine neisen werten Unterschiede zwischen beiden Produkten zeigen. Das etwas bessere Schaumvermögen des Vergleichsprodukts wird durch die bessere Schaumstabilität der meisten Zubereitungen mit dem Produkt gemäß vorliegender Anmeldung ausgeglichen. Was die negative Beeinflussung des Schaums anbelangt, sind beide Produkte als gut zu bezeichnen.

Der große Vorteil des Produktes gemäß vorliegender Anmeldung ist in seiner sehr ausgeprägten Viskositätserhöhung bei den einzelnen Zubereitungen zu sehen. Diese Viskositätserhöhung ist aber gerade für die Zubereitungen, die einer Rückfettung bedürfen, wie 15 Badezusätze, Haarwaschmittel von großer Bedeutung, da von einer guten Viskosität, die ohne einen weiteren Zusatz von Verdickungsmitteln erzielt werden kann, die Verkaufsfähigkeit der Produkte abhängt. Zusätzliche Verdickungsmittel sind wegen einiger Nebenwirkungen wie Klebrigkeit und des zusätzlichen Arbeitsaufwandes unerwünscht.

Zur Vollständigkeit wurden aber auch vergleichende Messungen an den Produkten selbst vorgenommen, die zu folgenden Ergebnissen führten:

Schaumvermögen: Schaumschlagmethode DIN 53 902 40°C, Wasser 8° dH

Schaum- volumen	Produ Anme	kt vorl. Idung	Softigen 767		
	0,5	1	0,5	1 g/l Aktivsubstanz	
V ₁ min	10	5	40	40	
V ₂ min	0	0	30	30	
mın رV		•	30	30	
V ₅ min			30	30	
V ₁₀ min			30	20	
V ₁₅ min			20	20	
V ₂₀ min			20	20	

Aus dieser Gegenüberstellung geht eindeutig hervor, daß das Vergleichsprodukt aufgrund seiner Struktur 45 her Tensideigenschaften aufweist, während das Frodukt gemäß vorliegender Anmeldung praktisch aum schäumt, ein Beweis, daß seine Tensideigenschaften nur sehr schwach ausgeprägt sind.

Oberflächenspannung: 18°C, vollentsalztes Wasser dyn/cm

Produ	Produkt gemäß vorl. Anm.			ichsprodu	kt
0,1	0,01	0,001	0,1	0,01	0,001%
33,4	36,0	40,0	32,0	32,0	37,0

Auch aus dieser Gegenüberstellung ist ersichtlich, daß das Vergleichsprografie deutlich oberflächenaktiver ist, als das Produkt gegenüber vorliegender Anmeldung, was bei einer Verwendung als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen wegen der damit verbundenen Möglichkeit einer höheren Haut- bzw. Schleimhautreizung unerwünscht ist.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf 10 zu beschränken.

Beispiele

Für die nachstehend beschriebenen Versuche und kosmetischen Zubereitungen wurden folgende Veresterungsprodukte verwendet.

- A) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈
 Säurezahl 1,0, Verseifungszahl 92, Hydroxylzahl 185
- B) (1 Mol Glycerin+7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure
 Säurezahl 1,1, Verseifungszahl 83, Hydroxylzahl 166
- C) (1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure
 Säurezahl 1,4, Verseifungszahl 71, Hydroxylzahl
 141

Da für kosmetische Reinigungsmittel die Kombinationsfähigkeit mit bestimmten Tensiden von wesentlicher Bedeutung ist, wurden in nachstehender Tabelle aufgeführte Mischungen geprüft.

Tabelle I

30

Mischungs- bestandteil	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3
A)	10	_	_
B)	_	10	_
C)	_	_	10
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO (27 – 28% WAS)	50	50	50
Wasser	40	40	40
Ergebnis	klare einheitl Lösung	klare einheitl Lösung	klare einheitL Lösung

In einem weiteren Versuch wurde die Schaumfähigkeit einer Schaumbadrahmenrezeptur mit Zusätzen der einzelnen Rückfettungsmittel untersucht.

Tabelle II

	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27–28% WAS)	60	60	60	60	60
Natriumlaurylsulfat (über 90% WAS)	5	5	5	5	5

	Mischung 1	Mischung 2	Mis 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile					
Isopropylmyristat	_	5	_		
A)	_	_	5	_	-
B)	_	_	_	- <u>,</u>	_
C)	_	_	_	5	
Wasser	35	30	30	_	5
Aussehen	klar			30	30
Schaumvermögen	KIEF	trūb, abgesetzt	klar	klar	klar
Anfangsvolumen in ml 1 Minute nach dem Schlagen 0.5 g/Liter 1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	260 510 660	170 250 330	300 490 610	340 490	240 400
Zerfall des Schaumvolumens in nl/Minute 0,5 g/Liter 1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	2,0 5,5 8,0	2,5 3,5 6,5	4,0 7,0 9,5	640 4,5 8,0 3,0	1,5 4,0 6,5

Die Schaumkraft der einzelnen Mischungen wurde in der Schlagschaummaschine nach DIN 53 902 gemessen, wobei als Maß das Schaumvolumen diente. Die 30 Schaumzahlen wurden bei 45°C in Wasser von 10°C deutscher Härte mit 30 Schlägen festgestellt. Gemessen wurde 1 Minute nach Beendigung des Schlagens und 21 Minuten nach Beendigung des Schlagens. Aus der Schaumvolumenabnahme in der Zeit von 20 Minuten 35 wurde der Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute errechnet. Die angegebenen Mengen g/l beziehen sich auf das jeweilige Gemisch.

Wie vorstehender Tabelle zu entnehmen ist, sind die Schaumzahlen der Mischungen mit einem Gehalt an den 40 erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln wesentlich günstiger als bei Verwendung von Isopropylmyristat als Rückfettungsmittel und stehen den Zahlen einer Mischung an reinen Waschaktivsubstanzen kaum nach.

Nachfolgend werden einige Rahmenrezepturen für 45 kosmetische Zubereitungen mit einem Gehalt an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln angegeben.

Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	30 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	15 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	5 GewTle.
Fichtennadelöl	5 GewTle.
Rückfettungsmittel C)	10 GewTle.
Wasser	35 GewTle.

Haarwasser

Isopropanoi	60 GewTle.
Menthol	0,2 GewTle.
Pantothensaures Calcium	0,05 GewTie.
Vitamin H	0,30 GewTle.
Inosit	0,10 GewTle.
Parfum	0,50 GewTle.
Rückfettungsmittel C)	5,0 GewTle.
Wasser	33,85 GewTle.

Sham	poo	klar
------	------------	------

Natriumlaurylsulfat (2 AO) (27—28% WAS)	40 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid Rückfettungsmittel A) Wasser	6 GewTle. 10 GewTle. 44 GewTle.
nampoo für trockenes Haar	

Sh

mpoo für trockenes Haar	
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27 – 28% WAS)	20 GewTie.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	5 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	3 GewTle.
Kokosfettsäuremonoäthanolamidpaste 30%ig	5 GewTle.
Vitamin F wasserlöslich	0,5 GewTle.
Rückfettungsmittel B)	25,0 GewTle.
Wasser	41.5 GewTle.

50 Rasierwasser nach dem Rasieren

Äthylalkohol 96%ig	65,0 GewTle.
Menthol	0,2 GewTle.
Kampfer	0,2 GewTle.
Perubalsam	0.1 GewTle.
Parfum	0,5 GewTle.
Glycerin	5,0 GewTle.
Hamamelisextrakt	10,0 GewTle.
Borsäure	0,5 GewTle.
Rückfettungsmittel A)	10,0 GewTle.
Wasser	8.5 GewTle.
	Menthol Kampfer Perubalsam Parfum Glycerin Hamamelisextrakt Borsäure Rückfettungsmittel A)

Sonnenschutzcreme

90 Teilen Cetylstearyl-	10 GewTle.
aikohol und 10 Teilen	
Natriumlaurylsulfat	
2-Octyl-dodecanol	10 GewTle.

12

Sonnenschutzcreme Erdnußöl 5 Gew.-Tle. Lichtschutzmittel Rückfettungsmittel B) Wasser 53 Gew.-Tle.

2 Gew.-Tle. 20 Gew.-Tle. Butylacetat Butanol Rückfettungsmittel C)

10 Gew.-Tle. 5 Gew.-Tie. 15 Gew.-Tle.

Nagellackentferner

Äthylacetat 35 Gew.-Tle. Aceton 35 Gew.-Tle.

Die erfindungsgemäßen Rückfettungsmittel sind besonders vorteilhaft in kosmetischen Reinigungsmitteln einsetzbar, weil sie keinen nennenswerten, ungünstigen Einfluß auf das Schaumvermögen der tensidhaltigen Produkte ausüben, bzw. weil sie bereits eine gute
10 Löslichkeit in Alkohol-Wasser-Gemischen besitzen.

– Leerseite –